(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. April 2006 (27.04.2006)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/042588 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:

A61Q 5/06 (2006.01)

A61K 8/98 (2006.01)

A61K 8/06 (2006.01)

A61K 8/895 (2006.01) A61K 8/894 (2006.01)

A61K 8/73 (2006.01) A61K 8/65 (2006.01)

8. September 2005 (08.09.2005)

(21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum:

PCT/EP2005/009639

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 050 211.0

15. Oktober 2004 (15.10.2004) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WELLA AG [DE/DE]; Berliner Allee 65, 64274 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÖNKS, Monika [DE/CH]; Bodenmattstrasse 142, CH-3185 Schmitten (CH). BAUMEISTER, Jan [DE/CH]; Route de Grenilles 21, CH-1726 Farvagny-le-Grand (CH). MAILLEFER, Sarah [CH/CH]; Middland 1, CH-1749 Middes (CH).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: FOAMABLE OR SPRAYABLE HAIR STYLING PRODUCT COMPRISING POLYALKOXYLATED SILICONE ESTERS

(54) Bezeichnung: VERSCHÄUM- ODER VERSPRÜHBARES HAARSTYLINGPRODUKT MIT POLYALKOXYLIERTEN SILIKONESTERN

(57) Abstract: Disclosed are hair styling products which contain a foamable or sprayable, gel-type emulsion and are provided with a device for spraying or foaming the emulsion. Said emulsion contains esters of polyalkoxylated polydimethylsiloxanes, especially esters of polyethoxylated polydimethylsiloxanes and fatty acids comprising at least 8 C atoms; gelatinizing agents or thickeners, preferably carrageenan; emulsifiers, preferably alkoxylated silicone surfactants and water. Aerosol foams and pump sprays are preferred embodiments. The inventive products can be used for conditioning and styling human hair.

(57) Zusammenfassung: Es werden Haarstylingprodukte beschrieben, welche eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion enthalten und eine Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Emulsion aufweisen. Die Emulsion enthält Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen, insbesondere Ester von polyethoxylierten Polydimethylsiloxanen und Fettsäuren mit mindestens 8 C-Atomen; Gelbildner oder Verdicker, vorzugsweise Carrageenan; Emulgatoren, vorzugsweise alkoxylierte Silikontenside und Wasser. Bevorzugte Ausführungsformen sind Aerosol-Schäume und Pumpsprays. Die Produkte können zur Pflege und zum Stylen menschlicher Haare verwendet werden.

WO 2006/042588 A1

Beschreibung

Verschäum- oder versprühbares Haarstylingprodukt mit polyalkoxylierten Silikonestern

5

10

15

20

25

30

Gegenstand der Erfindung sind Haarstylingprodukte, welche eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion enthalten und eine Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Emulsion aufweisen, wobei die Emulsion Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen, Gelbildner oder Verdicker, Emulgatoren und Wasser enthält.

Haarwachse sind bekannte Produkte zur Haarbehandlung. Sie finden insbesondere Anwendung, um kurzes bis mittellanges Haar trendgerecht in Form zu bringen und der Frisur Halt, Stand und Festigung sowie Glanz zu verleihen. Auch lassen sich mit Haarwachsen Konturen und Texture in der Frisur erzeugen. Die Haare erhalten eine chararkteristische Haptik, einen typischen "Wachsgriff" und aufgrund einer bestehen bleibenden Restklebrigkeit ergibt sich eine Restyle-Möglichkeit als typische Haarwachseigenschaft. Herkömmliche Haarwachse haben eine wachsartig feste Konsistenz und werden üblicherweise in Tiegeln angeboten. Die Anwendung beruht auf folgendem Wirkungsprinzip: Die Entnahme der Produktmasse erfolgt mit den Fingern. Das bei Raumtemperatur feste Wachs wird in den Handflächen verteilt und durch Handwärme und Scherung aufgeschmolzen oder zumindest stark erweicht. Durch die Erweichung oder Aufschmelzung wird die Einarbeitung des ansonsten zu festen Wachses in das Haar ermöglicht. Im erweichten oder mehr oder weniger flüssigen Zustand wird das Wachs in das Haar eingearbeitet. Im Haar kühlt es ab und

erreicht wieder seine feste Ausgangskonsistenz. Dabei erhärtet es und die gestaltete Frisur erhält Stabilität, Halt, einen typischen Wachsgriff sowie häufig einen leichten Wet-Look. Durch dieses Wirkprinzip sind den Produktleistungen der herkömmlichen Stylingwachsprodukte enge Grenzen gesetzt. Damit sich das Wachs gut in das Haar einarbeiten lässt, darf es bei der Entnahme mit der Hand nicht zu hart sein und der Schmelz- oder Erweichungspunkt muss in der Nähe der Körpertemperatur liegen. Andererseits läßt sich mit derartigen, weichen Wachsen nur eine mäßige Produktleistung hinsichtlich 10 Stand der Haare, Halt und Volumen der Frisur erreichen. Ausserdem ist die Belastung der Haare vergleichsweise hoch. Mit einer härteren Wachszusammensetzung liesse sich zwar eine bessere Festigung und ein besserer Halt erzielen, aber je 15 härter das Wachs ist, umso härter ist auch die Produktmasse und umso schlechter kann diese verarbeitet und in die Haare eingearbeitet werden. Generell besteht bei Tiegelwachsprodukten das Problem einer schlechten Dosierbarkeit, sich widersprechender Anforderungen an die Härte des Wachsproduk-20 tes und einer eher als unangenehm empfundenen Haptik der Wachsmasse während der Einarbeitung. Außerdem ist der zeitliche Verlauf, insbesondere das Einsetzen, die Stärke und die Dauer der Klebephase, während der die optimalen Stylingmöglichkeiten gegeben sind, bei herkömmlichen Produkten wie Haarwachsen, Wachsschäumen, Sprühwachsen oder Stylingschäumen 25 noch nicht vollkommen zufriedenstellend.

Die Aufgabe bestand darin, ein Produkt zu entwickeln, welches einerseits typische Produktleistungen eines festen Haarwachses aufweist, z.B. der Frisur verbesserten Halt und Stand und einen typischen Wachsgriff gibt und die haarwachsspezifische

Restyle-Möglichkeit ermöglicht sowie dem Haar einen natürlichen, seidenmatten Glanz verleiht und welches andererseits eine gute Klebephase aufweist, leicht verteilbar und gut in das Haar einarbeitbar ist, eine einfache und saubere Handhabung gewährleistet und eine innovative, beim Anwender positive Assoziationen hervorrufende, angenehme Haptik während der Einarbeitung aufweist und gut auswaschbar ist.

Gegenstand der Erfindung sind Haarstylingprodukte enthaltend eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion mit Gehalt an

- (A) mindestens einer Silikonverbindung, ausgewählt aus Estern von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen,
- (B) mindestens einem Gelbildner oder Verdicker,
- 15 (C) mindestens einem Emulgator und
 - (D) Wasser

in Kombination mit einer Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Zusammensetzung sowie deren Verwendung zur Pflege und/oder zum Stylen von menschlichem Haar.

20

25

10

Verschäumbare Zusammensetzungen sind Zusammensetzungen, welche mittels geeigneter Vorrichtungen zum Verschäumen wie z.B. Pumpschäumern oder Aerosolverpackungen mit Schaumkopf einen zumindest kurzzeitig (z.B. mindestens 30 Sekunden) stabilen Schaum bilden. Versprühbare Zusammensetzungen sind Zusammensetzungen, aus welchen mittels geeigneter Sprühvorrichtungen wie z.B. Sprühpumpen oder Aerosolverpackungen mit Sprühkopf ein Spray mit hinreichend kleiner Tröpfchengröße (z.B. mittlere Tropfengröße vorzugsweise kleiner 150 μ m, insbesondere kleiner oder gleich 100 μ m) gebildet werden kann. Die gelförmige Emulsion kann u.a. fluide Konsistenz

haben (Flüssiggel). Gelförmige Zusammensetzungen unterscheiden sich in der Regel dadurch von Flüssigkeiten, dass sie elastische Eigenschaften aufweisen, d.h. der elastische Anteil des Speichermoduls (Elastizitätsmodul) G' übersteigt den Wert des Verlustmoduls G''. Bei Raumtemperatur (25°C) ist G' größer G'' in mindestens einem Teilbereich (z.B. bei 20 Hz), vorzugsweise im gesamten Bereich normaler Messfrequenzen wie 0,01 bis 40 Hz, messbar z.B. mit einem Rheometer Bohlin CS System. Die Viskosität der gelförmigen Emulsion beträgt 10 vorzugsweise von 500 bis 20.000, besonders bevorzugt von 1.000 bis 15.000 mPa s, gemessen mit einem HAAKE VT-501 Rotationsviskosimeter, Messkörper SV-DIN bei einer Temperatur von 25°C und einem Schergefälle von 12,9 s-1 (Drehzahlreihe B, Drehzahlstufe 5). Emulsionen sind disperse Systeme mit mindestens einer hydrophilen Phase und mindestens einer darin unlöslichen hydrophoben Phase.

Alkoxylierte Silikonester (A)

20

Die Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen (A) sind vorzugsweise in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, oder von 0,2 bis 20 Gew.%, besondes bevorzugt von 1 bis 10 Gew.%, enthalten.

Polyalkoxylierte Polydimethylsiloxane weisen eine oder mehrere
25 end- oder seitenständige Polyalkylenoxidgruppen auf, vorzugsweise Polyethylenoxid (Polyethylenglykol) und/oder Polypropylenoxid (Polypropylenglykol). Der Alkoxylierungsgrad beträgt
vorzugsweise 2 bis 40, insbesondere 5 bis 30, 7 bis 20 oder
10 bis 15. Die polyalkoxylierten Polydimethylsiloxane sind
30 vorzugsweise verestert mit organischen Carbonsäuren, insbesondere mit Fettsäuren. Bei den Fettsäuren handelt es sich vor-

zugsweise um Monocarbonsäuren, Dicarbonsäuren oder Hydroxycarbonsäuren mit mindestens 8, vorzugsweise 10 bis 32 CAtomen. Besonders bevorzugt sind Fettsäuren aus natürlichen
Wachsen, z.B. Fettsäuren aus Bienenwachs oder Candelilla
Wachs.

Geeignete Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen sind z.B. diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen Bis-PEG-12 Dimethicone Beeswax, Bis-PEG-12 Dimethicone Candellilate, 10 Dimethicone PEG-15 Acetate, Dimethicone PEG-8 Adipate, Dimethicone PEG-7 Avocadoate, Dimethicone PEG-8 Avocadoate, Dimethicone PEG-8 Beeswax, Dimethicone PEG-8 Benzoate, Dimethicone PEG-8 Borageate, Dimethicone PEG-7 Cocoate, Dimethicone PEG-7 Isostearate, Dimethicone PEG-8 Isostearate, Dimethicone PEG-7 Lactate, Dimethicone PEG-8 Lanolate, 15 Dimethicone PEG-8 Laurate, Dimethicone PEG-8 Meadowfoamate, Dimethicone PEG-7 Octyldodecyl Citrate, Dimethicone PEG-7 Olivate, Dimethicone PEG-8 Olivate, Dimethicone PEG-7 Phtalate, Dimethicone PEG-8 Phtalate, Dimethicone PEG/PPG-20/23 Benzoate, Dimethicone PEG-8 Succinate, Dimethicone 20 PEG-7 Undecylenate. Bevorzugt sind insbesondere Fettsäureester von Bis-(polyethylenoxid)polydimethylsiloxanen.

Verdicker, Gelbildner (B)

- Verdicker oder Gelbildner der Komponente (B) sind vorzugsweise in einer Menge von 0,05 bis 30 Gew.%, von 0,2 bis 20 Gew.% oder besonders bevorzugt von 0,5 bis 10 Gew.% enthalten. Geeignete Verdicker oder Gelbildner sind
- Polymere auf natürlicher Basis, insbesondere Polysaccha
 ride und deren Derivate, z.B. Sclerotium Gum, Stärke,

 Gelatine, Cellulose und deren Derivate wie Carboxymethyl-

cellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylcellulose,
Hydroxypropylmethylcellulose oder Hydroxyethylcellulose,
mikrokristalline Cellulose, sowie Extrakte aus Algen wie
Agar-agar, Carrageenane oder Alginate, sowie Carouba Gum,
Guar Gum und dessen Derivate wie z.B. alkylierte oder
hydroxyalkyliertes Guar, Karaya Gum, Xanthan Gum, Gum
arabicum, Pektine, Gellan Gum

- synthetische Polymere wie z.B. Polyvinylpyrrolidon oder vernetzte Polyacrylate (Carbomere, Carbopole),
- Anorganische Verdicker wie Hectorite, Bentonite,
 Aluminium- und Magnesiumsilikate
 oder ein Gemisch der genannten Substanzen.
 Bevorzugte Verdicker sind Polysaccharide oder Polysaccharidderivate wie z.B. Carboxylate, Alkylether, Hydroxyalkylether,
 Alkylester oder Hydroxyalkylester. Besonders bevorzugt ist ein Gehalt von 0,1 bis 10 Gew.% Carrageenan, insbesondere kappa-Carrageenan und/oder iota-Carrageenan sowie Gellan Gum.

Emulgator (C)

- Die Emulgatoren (C) können in Mengen von 0,1 bis 30 Gew.%, vorzugsweise von 0,2 bis 5 Gew.% vorliegen. Es kann sich um nicht-ionische, anionische, kationische, amphotere oder zwitterionische Tenside handeln. Geeignete Tenside sind beispielsweise die im 'International Cosmetic Ingredient
- Dictionary and Handbook', 7.Auflage, Band 2 im Abschnitt
 'Surfactants', insbesondere im Unterabschnitt 'Surfactants Emulsifying Agents' aufgeführten Tenside. Bevorzugt sind
 Silikontenside, insbesondere alkoxylierte Dimethylpolysiloxane
 sowie nicht-silikonhaltige, nichtionische organische Tenside.

Nichtionische Tenside sind z.B. oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Nonylphenole, Alkylpolyglycoside, Fettsäuremono- und -diglyceride, ethoxyliertes und hydriertes oder nicht hydriertes Rizinusöl, Fettsäurealkanolamide, oxethylierte Fettsäureester. Kationische Tenside sind z.B. langkettige quaternäre Ammoniumverbindungen wie sie unter den CTFA-Bezeichnungen "Quaternium" bekannt sind wie z.B. Alkyltrimethylammoniumsalze oder Dialkyldimethylammoniumsalze mit C8- bis C22-Alkylgruppen. Geeignete kationische Tenside sind solche der allgemeinen Formel

$N^{(+)}R^{1}R^{2}R^{3}R^{4}$ $X^{(-)}$

wobei R1 bis R4 unabhängig voneinander aliphatische Gruppen, aromatische Gruppen, Alkoxygruppen, Polyoxyalkylengruppen, Alkylamidogruppen, Hydroxyalkylgruppen, Arylgruppen oder 15 Alkarylgruppen mit jeweils 1 bis 22 C-Atomen bedeuten, wobei mindestens einer der Reste R1 bis R4 mindestens 8 C-Atome aufweist und X(-) ein kosmetisch verträgliches Anion darstellt, z.B. ein Halogenid, Acetat, Phosphat, Nitrat oder Alkylsulfat, vorzugsweise ein Chlorid. Die aliphatischen 20 Gruppen können zusätzlich zu den Kohlenstoffatomen und den Wasserstoffatomen auch Querverbindungen oder andere Gruppen wie z.B. weitere Aminogruppen enthalten. Beispiele für geeignete kationische Tenside sind die Chloride oder Bromide von Alkyldimethylbenzylammoniumsalzen, Alkyltrimethylammoniumsalzen, z.B. Cetyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid, Tetradecyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid, Alkyldimethylhydroxyethylammoniumchloride oder -bromide, die Dialkyldimethylammoniumchloride oder -bromide, Alkylpyridiniumsalze, z.B. Lauryl- oder Cetylpyridiniumchlorid, Alkylamidoethyltrimethylammoniumethersulfate sowie Verbindungen 30 mit kationischem Charakter wie Aminoxide, beispielsweise

Alkylmethylaminoxide oder Alkylaminoethyldimethylaminoxide. Besonders bevorzugt ist Cetyltrimethylammoniumchlorid. Geeignete kationische Tenside sind insbesondere auch die sogenannten Esterquats, z.B. C8- bis C18-Alkylester von Betain, beispielsweise Palmitylbetainchlorid.

Anionische Tenside können z.B. ausgewählt sein aus Alkalioder Erdalkalisalzen der C10- bis C18-Alkylsulfate, der C10bis C18-Alkylsulfonate, der C10- bis C18-Alkylbenzolsulfonate, der C10- bis C18-Xylolsulfonate und der mit 1 bis 10
Ethylenoxideinheiten ethoxylierten C10- bis C18-Alkylethersulfate, den ethoxylierten Sulfobernsteinsäurehalbestern der
allgemeinen Formel

 $R-(OCH_2CH_2)_m-O_2C-CH_2-CH(SO_3M)-COOM$

wobei R einen C10- bis C18-Alkylrest bedeutet, M ein Alkalioder Erdalkalikation darstellt und m eine Zahl von 1 bis 10
bedeutet und den Alkylethercarboxylaten der allgemeinen
Formel

wobei R einen C10- bis C18-Alkylrest, M ein Alkali- oder Erdalkalikation und n eine Zahl von 1 bis 20 bedeutet, wobei die Alkali- und Erdalkalisalze der mit 1 bis 10 Ethylenoxid-einheiten ethoxylierten C10- bis C18-Alkylethersulfate besonders bevorzugt sind.

25

10

Amphotere Tenside können z.B. ausgewählt sein aus Derivaten aliphatischer quaternärer Ammonium-, Phosphonium- und Sulfoniumverbindungen der allgemeinen Formel

$$R^{1}-Y^{(+)}(R^{2})_{x}-CH_{2}-R^{3}-Z^{(-)}$$

30 wobei R1 eine lineare oder verzweigte Alkyl-, Alkenyl-, oder Hydroxyalkylgruppe mit 8 bis 18 C-Atomen und 0 bis 10

Ethylenoxideinheiten und 0 bis 1 Glycerineinheit darstellt; Y eine N-, P- oder S-haltige Gruppe ist; R2 eine Alkyl oder Monohydroxyalkylgruppe mit 1 bis 3 C-Atomen ist; x gleich 1 ist, falls Y ein S-Atom ist und x gleich 2 ist, wenn Y ein Noder ein P-Atom ist; R3 eine Alkyl- oder Hydroxyalkylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen ist und Z eine Carboxylat-, Sulfat-, Phosphonat- oder Phosphatgruppe darstellt. Weitere geeignete amphotere Tenside sind solche, die sich von Betain ableiten, z.B. C8- bis C18-Alkylbetaine wie Cocodimethylcarboxymethyl-10 betain, Lauryldimethylcarboxymethylbetain, Lauryldimethylalpha-carboxyethylbetain, Cetyldimethylcarboxymethylbetain, Oleyldimethyl-gamma-carboxypropylbetain oder Lauryl-bis-(2hydroxy-propyl)-alpha-carboxyethylbetain; C8- bis C18-Alkylsulfobetaine wie Cocodimethylsulfopropylbetain, Stearyldi-15 methylsulfopropylbetain, Lauryldimethylsulfoethylbetain, Lauryl-bis-(2-hydroxyethyl)sulfopropylbetain; die Carboxylderivate des Imidazols, die C8- bis C18-Alkyldimethylammoniumacetate, die C8- bis C18-Alkyldimethylcarbonylmethylammoniumsalze sowie die C8- bis C18-Fettsäurealkylamido-20 betaine wie z.B. das Kokosfettsäureamidopropylbetain (INCI-Bezeichnung: Cocamidopropylbetain) und das N-Kokosfettsäureamidoethyl-N-[2-(carboxymethoxy)ethyl]glycerin (INCI-Bezeichnung: Cocoamphocarboxyglycinate).

25 Bevorzugte Silikontenside sind alkoxylierte Dimethylpolysiloxane. Hierbei handelt es sich um Siloxan/Polyoxyalkylen
Copolymere. Dies sind Siloxane mit Polyalkylenoxidgruppen,
insbesondere Silikone, die mit Polypropylenoxid, Polyethylenoxid oder deren Gemischen modifiziert sind. Die Alkylenoxidgruppen können dabei seitenständig oder endständig sein
oder es kann sich um lineare Polydimethylsiloxan/Polyalky-

lenoxid Blockcopolymere handeln. Der Alkoxylierungsgrad ist vorzugsweise von 2 bis 40, insbesondere von 10 bis 30, besonders bevorzugt von 12 bis 20. Die mit Alkylenoxiden modifizierten Siloxane sind auch unter der früheren INCI-Bezeichnung Dimethicone Copolyol bekannt.

Silikontenside können solche sein der allgemeinen Formel $A \hbox{-} B_x \hbox{-} D_v \hbox{-} A$

wobei A für die monofunktionelle Gruppe R₂R¹SiO_{1/2} steht,

- B für die difunktionelle Gruppe R2SiO steht,
 - D für die difunktionelle Gruppe RR¹SiO steht,
 - R unabhängig voneinander für H, C1-C6-Alkyl oder Aryl, vorzugsweise für H oder C1-C4-Alkyl, besonders bevorzugt für Methyl steht,
- 15 R¹ für eine Oxyyalkylen enthaltende Gruppe, Wasserstoff oder Methyl steht,
 - x für eine Zahl von 10 bis 1000, vorzugsweise von 10 bis 500, besonders bevorzugt von 20 bis 200 steht und
 - y für eine Zahl von 0 bis 100, vorzugsweise 1 bis 50 steht,
- 20 unter der Maßgabe, daß die Verbindung mindestens eine Oxyalkylen enthaltende Gruppe R¹ enthält. Die Gruppe -R¹ steht vorzugsweise für eine Gruppe der allgemeinen Formel

$$-R^2 (OC_nH_{2n})_mR^3$$

wobei R² eine divalente Gruppe ist, welche die Oxyalkylen25 einheit an die Siloxankette bindet, vorzugsweise C_pH_{2p} mit p
gleich 2-8, vorzugsweise 2-6, besonders bevorzugt 3-6;
R³ eine monofunktionelle Endgruppe für die Oxyalkyleneinheit
ist, beispielsweise H, OH, C1-C6-Alkyl, Aryl, C1-C6-Alkoxy,
C1-C6-Acyloxy, vorzugsweise OH;

30 n eine Zahl von 2 bis 4, vorzugsweise 2 oder 3 ist und

m eine Zahl von mindestens eins ist, wobei die Summe von m für alle Oxyalkylengruppen 2 bis 40, vorzugsweise 10 bis 30 ist.

Geeignete Silikontenside sind im Handel erhältlich, z.B. DC 3225 C, DC Q2-5220, DC 193, DC 190 oder DC Q4-3667 von Dow Corning, Silwet L-7200 von OSI Specialties, Abil B8830, Abil B8851, Abil B8863 oder Abil EM97 von Goldschmidt, SF-1188 von General Electric oder KF353A von Shin Etsu.

- 10 Bevorzugte Silikonverbindungen sind diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen
 - PEG-x Dimethicone, wobei x für den Ethoxylierungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 20, insbesondere die Werte 3, 7, 8, 9, 10, 12, 14 oder 17 haben kann;
- 15 PPG-y Dimethicone, wobei y für den Propoxylierungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 30, insbesondere die Werte 12 oder 27 haben kann;
 - PEG/PPG-x/y, wobei x für den Ethoxylierungsgrad und y für den Propoxylierungsgrad stehen und z.B. Werte von jeweils von 2 bis 30, insbesondere die Werte 3/10, 4/12, 6/11, 8/14, 12/16, 12/18, 14/4, 15/15, 16/2, 16/8, 17/18, 18/18, 19/19, 20/6, 20/15, 20/20, 20/23, 20/29, 22/23, 22/24, 23/6, 25/25, 27/27 haben kann.
- 25 Bevorzugte Silikontenside sind insbesondere auch bis-alkoxylierte Silikonverbindungen, d.h. Poly(dialkylsiloxane),
 welche zwei end- oder seitenständige Polyoxyalkylenketten
 aufweisen. Bevorzugt sind Blockcopolymere, insbesondere vom
 Typ ABA, mit einem Mittelblock aus Polydimethylsiloxan und
 30 Endblöcken aus Polyethylenoxid und/oder Polypropylenoxid.
 Die Endblöcke können endständig substituiert oder vorzugs-

weise unsubstituiert sein, d.h. freie Hydroxylgruppen aufweisen. Der Alkoxylierungsgrad ist vorzugsweise von 2 bis 40, insbesondere von 10 bis 30, besonders bevorzugt von 12 bis 20.

5

10

Geeignete Silikonverbindungen sind auch solche der Formel R1-(AO)_{x1}-B1-SiMe₂O-(SiMe₂O)_{x3}-SiMe₂O-B2-(AO)_{x2}-R2 , wobei R1 eine Hydroxygruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 22 C-Atomen oder eine Carboxyalkylgruppe mit 2 bis 22 C-Atomen ist, B1 und B2 verschieden oder vorzugsweise gleich sind und eine Einfachbindung oder eine divalente Verbindungsgruppe, insbesondere eine Alkylengruppe mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen bedeutet; AO eine Oxyalkylengruppe, insbesondere Oxyethylen oder Oxypropylen bedeutet; R2 Wasserstoff oder eine mit der benachbarten Oxyalkylengruppe veretherte oder veresterte Alkylgruppe mit 1 bis 22 C-Atomen ist; x1 und x2 Zahlen größer gleich 1 sind und deren Summe den Alkoxylierungsgrad angibt und x3 eine Zahl größer gleich 1 ist und den Polymerisationsgrad des Dimethylpolysiloxans angibt.

20

Bevorzugte Silikonverbindungen sind diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen

- Bis-PEG-x Dimethicone, wobei x für den Ethoxylierungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 30, insbesondere die Werte
- 25 4, 12 und 20 haben kann;
 - Bis-PEG/PPG-x/y Dimethicone wobei x für den Ethoxylierungsgrad und y für den Propoxylierungsgrad stehen und z.B. Werte von jeweils von 2 bis 30, insbesondere die Werte 14/14, 20/20, 16/16 haben kann.
- 30 Bevorzugt sind insbesondere Bis-(polyethylenoxid)-polydimethylsiloxane, z.B. Bis-PEG-4 Dimethicone, Bis-PEG-12

Dimethicone, Bis-PEG-20 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-14/14 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-20/20 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-16/16 PEG/PPG-16/16 Dimethicone.

5 Lösungsmittel

10

15

25

30

Als hydrophiles Lösungsmittel ist in der Emulsion Wasser enthalten. Der Wassergehalt kann 20 bis 90, 30 bis 80 oder vorzugsweise 40 bis 70 Gew.% betragen. Wasser kann als einziges hydrophiles Lösungsmittel enthalten sein, bzw. als im wesentlichen einziges mit nicht mehr als 1 Gew.% anderer hydrophiler Lösungsmittel. In manchen Ausführungsformen können aber neben Wasser in der hydrophilen Phase aber auch weitere, wasserlösliche, kosmetisch verträgliche, organische Lösungsmittel in Mengen von z.B. 1 bis 40 Gew.% oder 5 bis 30 Gew.% enthalten sein. Derartige Lösungsmittel sind z.B. niedere einwertige Alkohole wie Ethanol oder Isopropanol oder mehrwertige C2- bis C4-Alkohole wie z.B. Ethylenglykol, Diethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol oder Glycerin.

20 Applikationsformen

In einer Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungsgemäßen Haarstylingprodukt um ein Aerosol- oder Non-Aerosolschaumprodukt (Mousse) und liegt-mit einer geeigneten Vorrichtung zum Verschäumen vor. Die Emulsion ist dabei verschäumbar, d.h. sie enthält mindestens eine übliche, hierfür bekannte schaumgebende Substanz, z.B. mindestens ein schaumbildendes Tensid und/oder mindestens ein schaumbildendes Polymer. Unter Vorrichtungen zum Verschäumen sind solche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Verschäumen einer Flüssigkeit mit oder ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Schäumvorrichtung

kann beispielsweise ein handelsüblicher Pumpschäumer oder ein Aerosolschaumkopf verwendet werden. Als Non-Aerosolschaumprodukt (Pumpschaum) weist es eine mechanische Pumpschäumvorrichtung auf. Als Aerosolschaumprodukt weist es mindestens ein Treibmittel, eine druckfeste Verpackung und eine Vorrichtung zum Verschäumen in Form eines Schaumkopfes auf. Das Treibmittel kann z.B. in einer Menge von 1 bis 20, von 2 bis 15 oder von 5 bis 10 Gew.% enthalten sein. Treibmittel können z.B. ausgewählt sein aus Propan, Butan, Dimethylether, fluorierten Kohlenwasserstoffen (z.B. 1,1-Difluorethan). Es 10 kann auch Kohlendioxid alleine oder in Kombination mit mindestens einem weiteren Treibmittel eingesetzt werden. Bevorzugt sind Propan und Butan, deren Gemische sowie Kohlendioxid und dessen Gemische mit mindestens einem weiteren 15 Treibmittel. Kohlendioxid ist vorzugsweise in einer Menge von mindesens 0,5 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,5 bis 5 Gew.% oder von 1 bis 4 Gew.%, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung enthalten. Kohlendioxid ist vorzugsweise kombiniert mit mindestens 0,5 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,5 bis 10 oder von 1 bis 5 Gew. % mindestens eines weiteren Treibmittels, insbesondere Propan, Butan, DME und/oder fluorierten Kohlenwasserstoffen (z.B. 1,1-Difluorethan). Das Mittel wird unmittelbar vor der Anwendung verschäumt und als Schaum in das Haar eingearbeitet und kann anschließend ausgespült werden oder ohne Ausspülen im Haar belassen 25 werden.

In einer weiteren Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungsgemäßen Haarstylingprodukt um ein Pump-Sprühprodukt und weist eine mechanische Pumpsprühvorrichtung auf. Die Emulsion ist versprühbar mit Hilfe einer geeigneten mecha-

nisch betriebenen Sprühvorrichtung. Unter mechanischen Sprühvorrichtungen sind solche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Versprühen einer Zusammensetzung ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Sprühvorrichtung kann beispielsweise eine Sprühpumpe verwen-5 det werden oder ein mit einem Sprühventil versehener elastischer Behälter, in dem das erfindungsgemäße kosmetische Mittel unter Druck abgefüllt wird, wobei sich der elastische Behälter ausdehnt und aus dem das Mittel infolge der Kontraktion des elastischen Behälters bei Öffnen des Sprühventils kontinuierlich abgegeben wird.

Haarfestigende und haarpflegende Polymere

In einer Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Zusammensetzung mindestens ein haarfestigendes und/oder 15 mindestens ein haarpflegendes Polymer. Die haarfestigenden oder haarpflegenden Polymere sind vorzugsweise in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.% oder von 0,05 bis 10 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,1 bis 5 Gew. enthalten. Es kann sich um 20 anionische Polymere, d.h. um Polymere mit anionischen oder anionisierbaren Gruppen, um kationische Polymere, d.h. um Polymere mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, um zwitterionische Polymere, d.h. um Polymere mit kationischen und anionischen Gruppen, um amphotere Polymere, d.h. um Polymere mit sauren und basischen Gruppen oder um nichtionische 25 Polymere handeln. Unter anionisierbaren Gruppen werden Säuregruppen wie z.B. Carbonsäure-, Sulfonsäure- oder Phosphorsäuregruppen verstanden, welche mittels üblicher Basen wie z.B. organischer Amine oder Alkali- oder Erdalkalihydroxide 30 deprotoniert werden können.

Anionische Polymere können teilweise oder vollständig mit einem basischen Neutralisationsmittel neutralisiert sein.

Bevorzugt ist ein Neutralisationsgrad von 50 bis 100 %, besonders bevorzugt von 70-100%. Als Neutralisationsmittel können organische oder anorganische Basen verwendet werden.

Beispiele für Basen sind insbesondere Aminoalkanole wie z.B. Aminomethylpropanol (AMP), Triethanolamin oder Monoethanolamin, aber auch Ammoniak, NaOH, KOH u.a..

10 Das anionische Polymer kann ein Homo- oder Copolymer mit Säuregruppen enthaltenden Monomereinheiten auf natürlicher oder synthetischer Basis sein, welches gegebenenfalls mit Comonomeren, die keine Säuregruppen enthalten, copolymerisiert ist. Als Säuregruppen kommen Sulfonsäure-, Phosphorsäure- und Carbonsäuregruppen in Betracht, von denen die 15 Carbonsäuregruppen bevorzugt sind. Geeignete Säuregruppen enthaltende Monomere sind beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure bzw. Maleinsäureanhydrid, Maleinsäuremonoester, insbesondere die Mono-Cl-C7alkylester der Maleinsäure sowie Aldehydocarbonsäuren oder 20 Ketocarbonsäuren. Nicht mit Säuregruppen substituierte Comonomere sind beispielsweise Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Vinylcaprolacton, Vinylpyrrolidon, Vinylester, Vinylalkohol, Propylenglykol 25 oder Ethylenglykol, aminsubstituierte Vinylmonomere wie z.B. Dialkylaminoalkylacrylat, Dialkylaminoalkylmethacrylat, Monoalkylaminoalkylacrylat und Monoalkylaminoalkylmethacrylat, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugsweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen sind.

15

20

30

Geeignete Polymere mit Säuregruppen sind insbesondere unvernetzte oder mit polyfunktionellen Agenzien vernetzte Homopolymere der Acrylsäure oder der Methacrylsäure, Copolymere der Acrylsäure oder Methacrylsäure mit Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure- oder Methacrylsäureestern, Acrylamiden, Methacrylamiden und Vinylpyrrolidon, Homopolymere der Crotonsaure sowie Copolymere der Crotonsaure mit Monomeren ausgewählt aus Vinylestern, Acrylsäure- oder Methacrylsäureestern, Acrylamiden und Methacrylamiden. Ein geeignetes natürliches Polymer ist beispielsweise Schellack.

Bevorzugte Polymere mit Säuregruppen sind: Terpolymere aus Acrylsäure, Alkylacrylat und N-Alkylacrylamid (INCI-Bezeichnung: Acrylates/Acrylamide Copolymer), insbesondere Terpolymere aus Acrylsäure, Ethylacrylat und Ntert-Butylacrylamid; vernetzte oder unvernetzte Vinylacetat/ Crotonsäure Copolymere (INCI-Bezeichnung: VA/Crotonates Copolymer); Copolymere aus ein oder mehreren C1-C5-Alkylacrylaten, insbesondere C2-C4-Alkylacrylaten und mindestens einem Monomer ausgewählt aus Acrylsäure oder Methacrylsäure (INCI-Bezeichnung: Acrylates Copolymer), z.B. Terpolymere aus tert.-Butylacrylat, Ethylacrylat und Methacrylsäure; Natriumpolystyrolsulfonat; Vinylacetat/Crotonsaure/ Vinylalkanoat Copolymere, z.B. Copolymere aus Vinylacetat, 25 Crotonsäure und Vinylpropionat; Copolymere aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylneodecanoat (INCI-Bezeichnungen: VA/ Crotonates/Vinyl Propionate Copolymer, VA/Crotonates/Vinyl Neodecanoate Copolymer); Aminomethylpropanol-Acrylat Copolymere; Copolymere aus Vinylpyrrolidon und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure und Meth-

acrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Methylvinylether und Maleinsäuremonoalkylestern (INCI-Bezeichnungen: Ethylester of PVM/MA Copolymer, Butylester of PVM/MA Copolymer); Aminomethylpropanolsalze von Copolymeren aus Allylmethacrylat und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; vernetzte Copolymere aus Ethylacrylat und Methacrylsäure; Copolymere aus Vinylacetat, Mono-n-butylmaleat und Isobornylacrylat; Copolymere aus zwei oder mehr Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Octylacrylamid und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure soweit ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Polyester aus Diglycol, Cyclohexandimethanol, Isophtalsäure und Sulfoisophtalsäure, wobei die Alkylgruppen der vorstehend genannten Polymere in der Regel vorzugsweise 1, 2, 3 oder 4 C-Atome aufweisen.

20 Bevorzugte zwitterionische oder amphotere Polymere sind:
Copolymere gebildet aus Alkylacrylamid, Alkylaminoalkylmethacrylat und zwei oder mehr Monomeren aus Acrylsäure und
Methacrylsäure sowie ggf. deren Estern, insbesondere Copolymere aus Octylacrylamid, Acrylsäure, Butylaminoethylmeth25 acrylat, Methylmethacrylat und Hydroxypropylmethacrylat
(INCI-Bezeichnung: Octylacrylamide/Acrylates/Butylaminoethyl
Methacrylate Copolymer); Copolymere, welche gebildet sind
aus mindestens einer ersten Monomerart, welche quaternäre
Amingruppen aufweist und mindestens einer zweiten Monomerart,
30 welche Säuregruppen aufweist; Copolymere aus Fettalkoholacrylaten, Alkylaminoxidmethacrylat und mindestens einem

25

30

Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern, insbesondere Copolymere aus Laurylacrylat, Stearylacrylat, Ethylaminoxidmethacrylat und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsaure und Methacrylsaure sowie ggf. deren Estern; Copolymere aus Methacryloylethylbetain und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Methacrylsäure und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Acrylsaure, Methylacrylat und Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid (INCI-Bezeichnung: 10 Polyquaternium-47); Copolymere aus Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid und Acrylaten oder Copolymere aus Acrylamid, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid, 2-Amidopropylacrylamidsulfonat und Dimethylaminopropylamin (INCI-Bezeichnung: Polyquaternium-43); Oligomere oder Polymere, herstellbar aus 15 quaternären Crotonbetainen oder quaternären Crotonbetainestern.

Kationische Polymere sind insbesondere solche mit primären, sekundären, tertiären oder quaternären Amingruppen. Die kationische Ladungsdichte beträgt vorzugsweise 1 bis 7 meg/g. Geeignete kationische Polymere enthalten vorzugsweise quaternäre Amingruppen. Die kationischen Polymere können Homo- oder Copolymere sein, wobei die quaternären Stickstoffgruppen entweder in der Polymerkette oder vorzugsweise als Substituent an einem oder mehreren der Monomeren enthalten sind. Die Ammoniumgruppen enthaltenden Monomere können mit nicht kationischen Monomeren copolymerisiert sein. Geeignete kationische Monomere sind ungesättigte, radikalisch polymerisierbare Verbindungen, welche mindestens eine kationische Gruppe tragen, insbesondere ammoniumsubstituierte Vinylmonomere wie z.B. Trialkylmethacryloxyalkylammonium,

sind.

20

25

Trialkylacryloxyalkylammonium, Dialkyldiallylammonium und quaternäre Vinylammoniummonomere mit cyclischen, kationische Stickstoffe enthaltenden Gruppen wie Pyridinium, Imidazolium oder quaternäre Pyrrolidone, z.B. Alkylvinylimidazolium, Alkylvinylpyridinium, oder Alkylvinylpyrrolidon Salze. Die Alkylgruppen dieser Monomere sind vorzugsweise niedere Alkylgruppen wie z.B. C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders

Die Ammoniumgruppen enthaltenden Monomere können mit nicht kationischen Monomeren copolymerisiert sein. Geeignete Comonomere sind beispielsweise Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacryl- amid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Vinylcaprolacton, Vinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon, Vinylester, z.B. Vinylacetat, Vinylalkohol, Propylenglykol oder Ethylenglykol, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugsweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen

bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen.

Geeignete Polymere mit quaternären Amingruppen sind z.B. die im CTFA Cosmetic Ingredient Dictionary unter den Bezeichnungen Polyquaternium beschriebenen Polymere wie Methylvinylimidazoliumchlorid/Vinylpyrrolidon Copolymer (Polyquaternium-16) oder quaternisiertes Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat Copolymer (Polyquaternium-11) sowie quaternäre Silikonpolymere bzw. -oligomere wie beispielsweise Silikonpolymere mit quaternären Endgruppen (Quaternium-80).

30 Bevorzugte kationische Polymere auf synthetischer Basis:

Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid); Copolymere aus Acrylamid und Dimethyldiallylammoniumchlorid; quaternare Ammoniumpolymere, gebildet durch die Reaktion von Diethylsulfat und einem Copolymer aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat, insbesondere Vinylpyrrolidon/ Dimethylaminoethylmethacrylatmethosulfat Copolymer (z.B. Gafquat® 755 N. Gafquat® 734); quaternäre Ammoniumpolymere aus Methylvinylimidazoliumchlorid und Vinylpyrrolidon (z.B. LUVIQUAT HM 550); Polyquaternium-35; Polyquaternium-57; Polymer aus Trimethylammonium-ethyl-methacrylatchlorid; 10 Terpolymere aus Dimethyldiallylammoniumchlorid, Natriumacrylat und Acrylamid (z.B. Merquat® Plus 3300); Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminopropylmethacrylamid und Methacryloylaminopropyllauryldimethylammoniumchlorid; Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminoethylmeth-15 acrylat und Vinylcaprolactam (z.B. Gaffix® VC 713); Vinylpyrrolidon/Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid Copolymere (z.B. Gafquat® HS 100); Copolymere aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat; Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam und Dimethylaminopropyl-20 acrylamid; Poly- oder Oligoester, aufgebaut aus mindestens einer ersten Monomerart, die ausgewählt ist aus mit mindestens einer quaternären Ammoniumgruppe substituierten Hydroxysäure; endständig mit quaternären Ammoniumgruppen substituierte Dimethylpolysiloxane. 25

Geeignete kationische Polymere, die von natürlichen Polymeren abgeleitet sind, sind insbesondere kationische Derivate von Polysacchariden, beispielsweise kationische Derivate von Cellulose, Stärke oder Guar. Geeignet sind

weiterhin Chitosan und Chitosanderivate. Kationische Polysaccharide haben z.B. die allgemeine Formel $\text{G-O-B-N^*R^aR^bR^c} \quad \text{X}^-$

G ist ein Anhydroglucoserest, beispielsweise Stärke- oder Celluloseanhydroglucose; B ist eine divalente Verbindungsgruppe, beispielsweise Alkylen, Oxyalkylen, Polyoxyalkylen oder Hydroxyalkylen; Ra, Rb und Rc sind unabhängig voneinander Alkyl, Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Alkoxyalkyl oder Alkoxyaryl mit jeweils bis zu 18 C-Atomen, wobei die Gesamtzahl der C-Atome 10 in Ra, Rb und Rc vorzugsweise maximal 20 ist; X ist ein übliches Gegenanion, beispielsweise ein Halogen, Acetat, Phosphat, Nitrat oder Alkylsulfat, vorzugsweise ein Chlorid. Kationische Cellulosen sind z.B. solche mit den 15 INCI-Bezeichnungen Polyquaternium-10 oder Polyquaternium-24. Ein geeignetes kationisches Guarderivat hat z.B. die INCI-Bezeichnung Guar Hydroxypropyltrimonium Chloride.

Besonders bevorzugte kationaktive Stoffe sind Chitosan, Chitosansalze und Chitosanderivate. Bei den erfindungsgemäß 20 einzusetzenden Chitosanen handelt es sich um vollständig oder partiell deacetylierte Chitine. Das Molekulargewicht kann über ein breites Spektrum verteilt sein, beispielsweise von 20.000 bis ca. 5 Millionen g/mol, z.B. von 30.000 bis 70.000 g/mol. Vorzugsweise liegt das Molekulargewicht jedoch 25 über 100.000 g/mol, besonders bevorzugt von 200.000 bis 700.000 q/mol. Der Deacetylierungsgrad beträgt vorzugsweise 10 bis 99%, besonders bevorzugt 60 bis 99%. Ein bevorzugtes Chitosansalz ist Chitosoniumpyrrolidoncarboxylat, z.B. Kytamer® PC mit einem Molekulargewicht von ca. 200.000 bis 30 300.000 g/mol und Deacetylierung von 70 bis 85%. Als Chito-

sanderivate kommen quaternierte, alkylierte oder hydroxyalkylierte Derivate, z.B. Hydroxyethyl-, Hydroxypropyl- oder
Hydroxybutylchitosan in Betracht. Die Chitosane oder Chitosanderivate liegen vorzugsweise in neutralisierter oder
partiell neutralisierter Form vor. Der Neutralisationsgrad
liegt vorzugsweise bei mindestens 50%, besonders bevorzugt
zwischen 70 und 100%, bezogen auf die Anzahl der freien
Basengruppen. Als Neutralisationsmittel können prinzipiell
alle kosmetisch verträglichen anorganischen oder organischen
Säuren verwendet werden wie beispielsweise Ameisensäure,
Weinsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Pyrrolidoncarbonsäure, Salzsäure u.a., von denen die Pyrrolidoncarbonsäure besonders bevorzugt ist.

Bevorzugte kationische Polymere auf natürlicher Basis:
kationische Cellulosederivate aus Hydroxyethylcellulose und
Diallyldimethylammoniumchlorid; kationische Cellulosederivate
aus Hydroxyethylcellulose und mit Trimethylammonium substituiertem Epoxid; Chitosan und dessen Salze; Hydroxyalkylchitosane und deren Salze; Alkylhydroxyalkylchitosane und deren
Salze; N-Hydroxyalkylchitosanalkylether; N-Hydroxyalkylchitosanbenzylether.

Geeignete nichtionische Polymere sind Homo- oder Copolymere,
die aus mindestens einem der folgenden Monomere aufgebaut
sind: Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam, Vinylester wie z.B.
Vinylacetat, Vinylalkohol, Acrylamid, Methacrylamid, Alkylund Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid,
Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Propylenglykol oder Ethylenglykol, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugsweise
C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-

Alkylgruppen sind. Geeignet sind z.B. Homopolymere des Vinylcaprolactams, des Vinylpyrrolidons oder des N-Vinylformamids. Weitere geeignete synthetische filmbildende, nicht-ionische, haarfestigende Polymere sind z.B. Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat, Polyacrylamide; Polyvinylalkohole sowie Polyethylenglykol/Polypropylenglykol Copolymere. Geeignete natürliche filmbildende Polymere sind z.B. Cellulosederivate, z.B. Hydroxyalkylcellulose.

10

15

20

Bevorzugte nichtionische Polymere sind:
Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon/
Vinylacetat Copolymere, Polyvinylalkohol, Isobutylen/Ethylmaleimid/Hydroxyethylmaleimid Copolymer; Copolymere aus
Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat.

Fette, Öle, Wachse

In einer Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Zusammensetzung in der hydrophoben Phase der Emulsion mindestens einen zusätzlichen hydrophoben Fett-, Wachs- oder Ölstoff. Die zusätzlichen hydrophoben Stoffe sind vorzugsweise in einer Menge von 0,5 bis 20 Gew.% oder von 1 bis 10 Gew.% enthalten. Besonders bevorzugt sind Mineralöle, Fett-alkohole und Fettsäuretriglyceride.

25

30

Geeignete Fette und Wachse bzw. wachsartige Stoffe weisen einen Erstarrungs- oder Tropfpunkt auf, welcher bei größer oder gleich 25°C, vorzugsweise im Bereich von 30 bis 100°C, insbesondere im Bereich von 40 bis 90°C liegt. Fette und wachsartige Stoffe sind z.B. tierische Wachse, pflanzliche Wachse, mineralische Wachse, synthetische Wachse, mikro-

kristalline Wachse, makrokristalline Wachse, Paraffinwachse, Ozokerit, Montanwachse, Fischer-Tropsch-Wachse, Polyolefinwachse (z.B. Polyethylen, Polybuten und ähnliche), Amidwachse, Silikonwachse, Bienenwachs, Wollwachs (Lanolin) und dessen Derivate wie z.B. Wollwachsalkohole (Lanolinalkohole), Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Fette, Fettsäureester, Fettsäureglyceride, langkettige Carbonsäuren oder langkettige (C10- bis C22-) Alkohole, jeweils mit Schmelz-, Erstarrungs- oder Tropfpunkten oberhalb 25°C. Geeignet ist z.B. Rizinuswachs, wobei es sich um gehärtetes, d.h. hydriertes Rizinusöl handelt (INCI: Hydrogenated Castor Oil) mit Schmelzpunkt bis zu etwa 90°C. Ein bevorzugtes Wachs ist Bienenwachs.

Geeignete Ölstoffe sind bei Raumtemperatur flüssige hydro-15 phobe Stoffe. Hierbei kann es sich um Öle oder ölartige Stoffe handeln wie z.B. um natürlich vorkommende, nachwachsende Öle (pflanzliche und tierische fette Öle), synthetische Öle, Silikonöle, insbesondere lineare oder cyclische Dimethylpolysiloxane, Mineralöle, etherische Öle, wasserun-20 lösliche, verzweigte oder lineare aliphatische Kohlenwasserstoffe, lineare oder verzweigte Alkohole, insbesondere flüssige Fettalkohole sowie langkettige Ether oder Ester, wobei die genannten Substanzen vorzugsweise mindestens 8 C-Atome aufweisen. Geeignete Kohlenwasserstoffe sind z.B. 25 flüssige Paraffine, Squalan oder Squalene. Weiterhin geeignet sind Ester von drei- und mehrwertigen Alkoholen, insbesondere pflanzliche Triglyceride wie z.B. Olivenöl, Mandelöl, Erdnußöl, Sonnenblumenöl sowie synthetische Triglyceride wie z.B. C8-C10-Trifettsäureglycerinester oder auch Jojobaöl.

Weiterhin als hydrophobe Substanz geeignet sind Mono- oder Diester der Formeln R1-COOR2, R1-COO-R3-OOCR1 und R2OOC-R3-COOR2, wobei R1 für eine C8- bis C22-Alkylgruppe, R2 für eine C3- bis C22-Alkylgruppe und R3 für eine C2- bis C16-Alkylengruppe steht. Geeignet sind auch natürlich vorkommende Monoester- bzw. Wachsestergemische, wie sie z.B. in Jojobaöl oder Spermol vorliegen und verzweigte primare Alkohole, wie sie unter der Bezeichnung Guerbetalkohole bekannt sind. Als hydrophobe Substanzen sind ausserdem Stoffe geeignet, die üblicherweise als Trübungsmittel in kosmetischen Mitteln eingesetzt werden, insbesondere solche der Formel R1-COO-(CHR CHR O) - COR, wobei R für eine C8- bis C22-Alkylgruppe, R^4 und R^5 für Wasserstoff oder Methyl und R^6 für Wasserstoff oder für R1 steht und n eine Zahl zwischen 1 und 12, vorzugsweise 1, 2, 3 oder 4 bedeutet. Bevorzugt sind Glykoldifettsäureester und Polyethylenglykoldifettsäureester, welche bei Raumtemperatur in fester Form vorliegen.

Zusatzstoffe

10

15

Die erfindungsgemäßen Produkte können in der Emulsion zusätzlich übliche Wirk- und Hilfsstoffe enthalten. Die zusätzlichen Wirk- und Hilfstoffe sind vorzugsweise in einer Menge von
z.B. 0,01 bis 10 Gew.*, besonders bevorzugt von 0,1 bis 5
Gew.* enthalten. Die Zusatzstoffe können z.B. ausgewählt sein
aus Pflanzen- und Kräuterextrakten, Protein- und Seidenhydrolysaten, Lichtschutzmitteln, Antioxidantien, Radikalfängern, Antischuppenwirkstoffen, Glanzgebern, Vitaminen,
Panthenol, Weichmachern, Kämmbarkeitsverbesserern, Proteinen,
Bakteriziden, Viruziden, antimikrobiell, proteolytisch oder
keratolytisch wirksamen Substanzen, keratinreduzierenden

Stoffen, Oxidationsstoffen, direktziehenden Haarfarbstoffen, Oxidationsfarbstoffvorstufen.

Herstellung

Die Herstellung der Emulsion kann nach einem an sich . bekannten Verfahren erfolgen. Eine Übersicht über moderne Verfahren zur Herstellung von halbfesten und flüssigen Emulsionen ist dem Artikel im SÖFW-Journal, 124. Jahrgang, 5/98, Seiten 308 bis 313 sowie dem Artikel im SÖFW-Journal, 10 118. Jahrgang, 5/92, Seiten 287 bis 296 zu entnehmen. Die Herstellung erfolgt in der Regel in der Weise, dass die hydrophobe Phase auf ca. 60 bis 75°C erhitzt und feste Wachsstoffe geschmolzen werden. Verdicker, Gelbildner und gegebenenfalls Stylingpolymere werden in der wässrigen Phase gequollen oder gelöst und auf ebenfalls ca. 60 bis 75°C 15 erwärmt. Die heissen Vormischungen werden vereinigt und mit einem Mixer oder Homogenisator homogenisiert. Temperaturempfindliche oder flüchtige Bestandteile werden nach Abkühlen auf ca. 30 bis 40°C.zugegeben. Anschließend erfolgt eine 20 Abkühlung der fertigen Emulsion auf Raumtemperatur. Aerosolprodukte werden z.B. mit ca. 5 bis 10 Gew.% Propan/Butan oder Dimethylether abgefüllt.

Die erfindungsgemäßen Produkte sind auf trockenem und auf feuchtem Haar anwendbar und gut im Haar verteilbar. Mit erfindungsgemäßen Produkten behandelte Haare weisen nach dem Trocknen einen angenehmen Wachsgriff, eine Restyle-Möglichkeit und gegenüber herkömmlichen Haarwachsprodukten eine gute Kämmbarkeit vor allem des feuchten Haares auf. Die Produkte sind außerdem gut wieder auswaschbar. Der mittels der erfindungsgemäßen Schaumprodukte erzeugte Schaum

zeichnet sich gegenüber herkömmlichen Aerosol-Styling- oder Haarpflegeschäumen durch eine besonders angenehme, cremige Haptik während der Anwendung aus.

- Das erfindungsgemäße kosmetische Mittel wird angewendet, indem es in einer in Abhängigkeit von der Haarmenge und des Haarzustands zur Erzielung des gewünschten Haarstylingefektes ausreichenden Menge (typischerweise ca. 3 10 g) auf das gewaschene Haar als Schaum oder Spray aufgebracht und verteilt wird. Vorzugsweise verbleibt das Mittel im Haar und es wird nach der Anwendung getrocknet. Gegenstand der Erfindung ist daher auch ein Verfahren zur Haarbehandlung, wobei
- mittels eines oben beschriebenen, erfindungsgemäßen
 Produktes eine Zusammensetzung entweder als Spray oder als Schaum zuerst auf die Hand aufgebracht und dann mit der Hand im Haar verteilt wird oder als Spray oder Schaum direkt auf das Haar aufgebracht und dort mit der Hand verteilt wird, wobei die Anwendung jeweils auf frisch gewaschenem, feuchtem Haar oder auf trockenem Haar erfolgen kann;
 - die auf das Haar aufgebrachte Zusammensetzung im Haar belassen wird und
- anschließend die Frisur in die gewünschte Form gebracht wird.

Das erfindungsgemäße Produkt kann insbesondere angewendet werden zur Pflege und/oder zum Stylen menschlicher Haare.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der 30 Erfindung näher erläutern.

Beispiele

Haarstylingprodukte

Rohstoff	i - I	Bsp. 2	Bsp. 3
Bis-PEG-12 Dimethicone Beeswax	4.5	3	4.5
(Siliconyl Beeswax)			
Bis-PEG-12 Dimethicone Candelillate	4.5	0.75	4.5
(Siliconyl Candelilla)			1
Kappa-Carrageenan (Genugel® X-901-02)	0.2	0.4	_
Iota-Carrageenan (Seaspen® PF)	0.6	-	0.6
PEG-12 Dimethicone	4.5	4.5	4.5
PEG-25 Hydrogenated Castor Oil	4.5	1.5	4.5
Vinylpyrrolidon/Methacrylamid/Vinyl-	7	-	7
imidazol Copolymer (Luviset® Clear)			
Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymer	0.6	-	0.6
(Luviskol® VA 64)			
Vinylacetat/Crotonat/Vinylneodecanoat	-	2.25	•
Copolymer (Resyn 28-2930)			
Paraffinum perliquidum	1.5	-	1.5
Adeps Lanae (Lanolin)	-	3	
Shea Butter	5	-	5
Parfům	0.2	· <u>-</u>	0.2
Aminomethylpropanol	-	0.4	-
Ethanol	15	25	15
Wasser	Ad 100	Ad 100	Ad 100

Die Herstellung erfolgt durch Schmelzen der Wachsphase mit den Ölkomponenten; Quellen und Lösen der Verdicker und Stylingpolymere in der wässrigen Phase; Vereinigen und Homogenisieren der heißen Vormischungen und Zugabe der temperaturempfindlichen oder flüchtigen Bestandteile bei ca. 35°C. Für Aerosolschäume werden die Emulsionen mit ca. 5-10% Propan/Butan oder Dimethylether in druckfesten Verpackungen mit Schaumkopf abgefüllt. Für Pumpsprays werden die Emulsionen in geeigneten Verpackungen mit Sprühpumpe verpackt.

Der Aerosolschaum zeichnet sich durch eine spezielle Schaumqualität aus. Nach der Entnahme aus der Druckverpackung
entwickelt sich ein optisch schöner Schaum. Dieser wandelt
sich beim Verteilen mit den Händen schlagartig in eine
cremige, gut zu verteilende Masse um. Die Masse lässt sich
optimal im Har verteilen. Direkt nach dem Auftragen hat das
Produkt eine hohe Klebrigkeit im Haar, was die Stylingeigenschaften gegenüber herkömmlichen Stylingwachsen, Schaumwachsen und Schaumfestigern verbessert. Die Klebrigkeit
reduziert sich selbsttätig mit zunehmendem Trocknen und es
entsteht ein trockener, wachsiger Griff des Haares ohne
speckigen Glanz. Das Produkt bringt eine hervorragende
Stabilität und sehr gute Stylingeigenschaften in das Haar.

20

Beispiel 4

Rohstoff	A	В	
Bis-PEG-12 Dimethicone Beeswax (Siliconyl	4.5	-	
Beeswax)			
Bienenwachs, gebleicht	-	4.5	
Bis-PEG-12 Dimethicone Candelillate	4.5	4.5	
(Siliconyl Candelilla)			
PEG-12 Dimethicone	4.5	4.5	
PEG-25 Hydrogenated Castor Oil	4.5	4.5	
Iota-Carrageenan (Seaspen® PF)	0.6	0.6	

Kappa-Carrageenan (Genugel® X-901-02)	0.2	0.2
Vinylpyrrolidon/Methacrylamid/Vinyl-	7	7
imidazol Copolymer (Luviset® Clear)		
Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymer	0.6	0.6
(Luviskol® VA 64)		
Shea Butter	5	5
Paraffinum perliquidum	1.5	1.5
Parfüm	0.2	0.2
Ethanol (95%ig)	15	15
Wasser	Ad 100	Ad 100

Die Herstellung erfolgt wie oben beschrieben. 91 Gew.% der Emulsionen werden mit 3 Gew.% Propan/Butan (2,7 bar) und 6 Gew.% Dimethylether in druckfesten Verpackungen mit Schaumkopf abgefüllt.

Beispiel 5

5

Rohstoff	A	В
Bienenwachs, gebleicht	4.5	4.5
Bis-PEG-12 Dimethicone Candelillate	4.5	4.5
(Siliconyl Candelilla)		
PEG-12 Dimethicone	4.5	4.5
PEG-25 Hydrogenated Castor Oil	4.5	4.5
Iota-Carrageenan (Seaspen® PF)	0.6	-
Kappa-Carrageenan (Genugel® X-901-02)	0.2	0.2
Vinylpyrrolidon/Methacrylamid/Vinyl-	7	7
imidazol Copolymer (Luviset® Clear)		
Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymer	0.6	0.6
(Luviskol® VA 64)		
Shea Butter	5	. 5

Paraffinum perliquidum	1.5	1.5
Parfüm	0.2	0.2
1,2-Propylenglykol	-	15
Ethanol (95%ig)	15	-
Wasser	Ad 100	Ad 100
Abfüllung:		
Emulsion	91	96
Propan/Butan 2.7 bar	3	2
Dimethylether	6	-
Kohlendioxid	-	2

Die Herstellung erfolgt wie oben beschrieben. Die Emulsionen werden mit den Treibmitteln in druckfeste Verpackungen mit Schaumkopf abgefüllt.

5

Produkt 5B hat aufgrund des Kohlendioxidgehalts gegenüber 5A eine verbesserte Schaumqualität. Die Schaumqualität ist kompakter, das Haar läßt sich leichter stylen.

Patentansprüche

- Haarstylingprodukt enthaltend eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion mit Gehalt an
- 5 (A) mindestens einer Silikonverbindung, ausgewählt aus Estern von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen,
 - (B) mindestens einem Gelbildner oder Verdicker,
 - (C) mindestens einem Emulgator und
 - (D) Wasser

30

- in Kombination mit einer Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Zusammensetzung.
- Produkt nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion die Silikonverbindungen (A) in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, Gelbildner oder Verdicker (B) in einer Menge von 0,05 bis 30 Gew.%, Emulgatoren (C) in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.% und/oder Wasser (D) in einer Menge von 20 bis 90 Gew.% enthalten sind.
- 20 3. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Silikonverbindungen (A) ausgewählt sind aus Estern von polyethoxylierten Polydimethylsiloxanen und Fettsäuren mit mindestens 8 C-Atomen.
- 25 4. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Gelbildner oder Verdicker (B) ausgewählt ist aus
 - Polymeren auf natürlicher Basis, ausgewählt aus Carrageenanen, Gellan Gum, Sclerotium Gum, Stärke, Gelatine, Cellulose, Carboxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylcellulose, Hydroxypropylmethyl-

cellulose, Hydroxyethylcellulose, mikrokristalline
Cellulose, Agar-agar, Alginate, Carouba Gum, Guar Gum,
alkyliertes Guar, hydroxyalkyliertes Guar, Karaya Gum,
Xanthan Gum, Gum arabicum und Pektin;

- synthetischen Polymeren, ausgewählt aus Polyvinylpyrrolidon und vernetzten Polyacrylaten;
 - anorganischen Verdickern, ausgewählt aus Hectoriten, Bentoniten, Aluminiumsilikaten, Magnesiumsilikaten.
- 10 5. Produkt nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Verdicker Carrageenan ist und in einer Menge von 0,1 bis 10 Gew.% enthalten ist.
- 6. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Emulgator ausgewählt ist aus Silikontensiden und nichtionischen, nicht-silikonhaltigen organischen Tensiden.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens ein Treibmittel enthält, die Emulsion verschäumbar ist und das
 Produkt eine Vorrichtung zum Verschäumen aufweist.
- 8. Produkt nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es frei von Treibmitteln ist, die Emulsion versprühbar ist und das Produkt eine mechanische Vorrichtung zum Versprühen aufweist.
- 9. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion zusätzlich mindes-

10

15

20

25

30

tens ein haarfestigendes und/oder haarpflegendes Polymer enthalten ist.

- 10. Produkt nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das haarfestigende und/oder haarpflegende Polymer in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.% enthalten ist und ausgewählt ist aus
 - Polymeren mit anionischen oder anionisierbaren Gruppen, ausgewählt aus Terpolymeren aus Acrylsäure, Ethylacrylat und N-tert-Butylacrylamid; vernetzten oder unvernetzten Vinylacetat/Crotonsäure Copolymeren; Terpolymeren aus tert.-Butylacrylat, Ethylacrylat und Methacrylsäure; Natriumpolystyrolsulfonat; Copolymeren aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylpropionat; Copolymeren aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylneodecanoat; Aminomethylpropanol-Acrylat Copolymeren; Copolymeren aus Vinylpyrrolidon und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Methylvinylether und Maleinsäuremonoalkylestern; Aminomethylpropanolsalze von Copolymeren aus Allylmethacrylat und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; vernetzten Copolymeren aus Ethylacrylat und Methacrylsäure; Copolymeren aus Vinylacetat, Mono-n-butylmaleat und Isobornylacrylat; Copolymeren aus zwei oder mehr Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern, Copolymeren aus Octylacrylamid und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acryl-

10

15

20

25

30

säure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Polyestern aus Diglycol, Cyclohexandimethanol, Isophtalsäure und Sulfoisophtalsäure;

- Polymeren mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, ausgewählt aus kationischen Cellulosederivaten aus Hydroxyethylcellulose und Diallyldimethylammoniumchlorid; kationischen Cellulosederivaten aus Hydroxyethylcellulose und mit Trimethylammonium substituiertem Epoxid; Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid); Copolymeren aus Acrylamid und Dimethyldiallylammoniumchlorid; quaternären Ammoniumpolymeren, gebildet durch die Reaktion von Diethylsulfat und einem Copolymer aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat; quaternären Ammoniumpolymeren aus Methylvinylimidazoliumchlorid und Vinylpyrrolidon; Polyquaternium-35; Polymer aus Trimethylammonium-ethyl-methacrylatchlorid; Polyquaternium-57; endständig mit quaternären Ammoniumgruppen substituierte Dimethylpolysiloxane; Copolymer aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminopropylmethacrylamid und Methacryloylaminopropyllauryldimethylammoniumchlorid; Chitosan und dessen Salze; Hydroxyalkylchitosane und deren Salze; Alkylhydroxyalkylchitosane und deren Salze; N-Hydroxyalkylchitosanalkylether; N-Hydroxyalkylchitosanbenzylether; Copolymer aus Vinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat; Copolymeren aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat, Copolymeren aus Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam und Dimethylaminopropylacrylamid; Poly- oder Oligoestern, aufgebaut aus mindestens

10

15

20

einer ersten Monomerart, die ausgewählt ist aus mit mindestens einer quaternären Ammoniumgruppe substituierten Hydroxysäure; Terpolymeren aus Vinylpyrrolidon, Methacrylamid und Vinylimidazol;

- zwitterionischen und/oder amphoteren Polymeren, ausgewählt aus Copolymeren aus Octylacrylamid, Acrylsäure, Butylaminoethylmethacrylat, Methylmethacrylat und Hydroxypropylmethacrylat; Copolymeren aus Laurylacrylat, Stearylacrylat, Ethylaminoxidmethacrylat und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Methacryloylethylbetain und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Methacrylsäure und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Acrylsäure, Methylacrylat und Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid; Oligomeren oder Polymeren, herstellbar aus quaternären Crotonbetainen oder quaternären Crotonbetainestern;
 - nichtionischen Polymeren, ausgewählt aus Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon/ Vinylacetat Copolymeren, Polyvinylalkohol, Isobutylen/Ethylmaleimid/Hydroxyethylmaleimid Copolymer; Copolymeren aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat.

25

11. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion zusätzlich mindestens ein weiterer hydrophober Fett-, Wachs- oder Ölstoff enthalten ist.

10

15

20

25

- 12. Produkt nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass der weitere hydrophobe Fett-, Wachs- oder Ölstoff in einer Menge von 0,5 bis 20 Gew.% enthalten ist und ausgewählt ist aus Mineralölen, Fettalkoholen und Fettsäuretriglyceriden.
- 13. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion zusätzlich mindestens ein ein- oder mehrwertiger Alkohol mit 1 bis 5 C- Atomen enthalten ist.
- 14. Produkt nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass als Alkohol Ethanol in einer Menge von 5 bis 40 Gew.% enthalten ist.
- 15. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Aerosolschaumprodukt ist und als Treibmittel Kohlendioxid alleine oder in Kombination mit mindestens einem weiteren Treibmittel enthält.
- 16. Verwendung eines Produktes nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Haarpflege oder zum Haarstylen von menschlichen Haaren.
- 17. Verfahren zur Haarbehandlung, wobei
- mittels eines Produktes gemäß einem der Ansprüche 1 bis
 15 die Zusammensetzung als Spray oder Schaum entweder
 zuerst auf die Hand aufgebracht und dann mit der Hand
 im Haar verteilt wird oder direkt auf das Haar aufgebracht und dort mit der Hand verteilt wird, wobei die

Anwendung jeweils auf frisch gewaschenem, feuchtem Haar oder auf trockenem Haar erfolgen kann;

- die auf das Haar aufgebrachte Zusammensetzung im Haar belassen wird und
- anschließend die Frisur in die gewünschte Form gebracht wird.

A. CLASS	FICATION OF SUBJECT MAT A6105/06 A6 A61K8/895 A6	51K8/06	A61K8/73	·A61K8/65	A61K8/98
According to	o International Patent Classificat	tion (IPC) or to both	national classification a	and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do	ocumentation searched (classifi A61K	cation system follow	red by classification syr	mbols)	
Documenta	tion searched other than minimu	ım documentation to	the extent that such d	ocuments are included in	the fields searched
		·			
	ata base consulted during the in		(name of data base and	d, where practical, search	n terms used)
EPU-IN	ternal, WPI Data,	, PAJ		·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RE	ELEVANT			
Category *	Citation of document, with ind	ication, where appr	opriate, of the relevant	passages	Relevant to claim No.
X	US 2004/042991 4 March 2004 ((2004-03-04	.)		1-17
	paragraph '001 paragraph '002 paragraph '005	24! - parag			
X	WO 03/013447 A BUCKINGHAM, AN MALCZE) 20 Feb paragraph '004	NN, M; COUR oruary 2003	EL, BENEDICT (2003-02-20	Έ;	1-17
A	US 5 277 899 A 11 January 199 page 9, line 2	4 (1994-01	-11)		1-17
	page 15, line				·
Furt	ner documents are listed in the	continuation of box (с. 🗓	Patent family member	s are listed in annex.
 Special ca 	legories of cited documents:				after the international filing date
consid	int defining the general state of t ered to be of particular relevanc focument but published on or aff	e	i	died to understand the pr Invention	conflict with the application but inciple or theory underlying the example of the claimed invention
Ming d			^ 4	cannot be considered now	vel or cannot be considered to when the document is taken alone
which	is cited to establish the publical n or other special reason (as sp	on date of another			vance; the claimed invention nvolve an inventive step when the
O docume other n	ent referring to an oral disclosure neans	e, use, exhibition or	•	document is combined wi	In one or more other such docu- being obvious to a person skilled
P docume later th	nt published prior to the internation the priority date claimed	tional filing date but		in the art. ocument member of the s	same patent family
Date of the	actual completion of the Internati	ional search		Date of mailing of the inter	national search report
2:	2 December 2005			30/12/2005	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.6 NI 2280 HV Rijswijk	B. 5818 Patentlaan :		authorized officer	
·	Tel. (+31-70) 340-2040, Tel. (+31-70) 340-3016	c. 31 651 epo ni,		Irwin, L	

1	/LT	ZUU5/	, סצטט	35
---	-----	--------------	--------	----

	date
JP 2004010615 A	15-01-2004
NONE	
AU 2783892 A CA 2117264 A1 EP 0663813 A1 JP 7500334 T	21-05-1993 29-04-1993 26-07-1995 12-01-1995 29-04-1993
	NONE AU 2783892 A CA 2117264 A1 EP 0663813 A1

A. KLASSI	Fizierung des anmeldungsgegenstandes A61Q5/06 A61K8/06 A61K8/73 A61K8/895 A61K8/894	A61K8/65	A61K8/98
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K		
1	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verv	vendele Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 2004/042991 A1 (KLUG PETER ET 4. Mārz 2004 (2004-03-04) Absatz '0010! - Absatz '0015! Absatz '0024! - Absatz '0033! Absatz '0058!	AL)	1-17
X	WO 03/013447 A (DOW CORNING CORPO BUCKINGHAM, ANN, M; COUREL, BENED MALCZE) 20. Februar 2003 (2003-02 Absatz '0042! - Absatz '0044!	ICTE;	1-17
А	US 5 277 899 A (MCCALL ET AL) 11. Januar 1994 (1994-01-11) Seite 9, Zeile 24 - Zeile 55 Seite 15, Zeile 1 - Seite 20, Zei	le 62	1–17
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentiam	ilie
• Besondere	ehmen Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	*T* Spätere Veröffentlichung, die n	nach dem internationalen Anmeldedatum öffentlicht worden ist und mit der
aber n	ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, so Erfindung zugrundeliegenden	ndem nur zum Verständnis des der Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist	rer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung
"L" Veröffer schein	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	kann allein aufgrund dieser Vo erfinderischer Tätigkelt beruh	eröffentlichung nicht als neu oder auf end betrachtet werden
soll od ausge	er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfinderisch	ner Täligkeit beruhend betrachtel hung mit einer oder mehreren anderen
affmay 'O'	ntlichung die sich auf eine mündliche Ottenbarung.	Veröffentlichungen dieser Kat	egorie in Verbindung gebracht wird und
P Veröffe	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	dlese Verbindung für einen Fa *& Veröffentlichung, die Mitglied o	
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internation	nalen Recherchenberichts
: - 2	2. Dezember 2005	30/12/2005	
Name and S	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedienstete	r
. Tanka ana F	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2		
₹.	Nl 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Irwin, L	
1		ľ	

?

	echerchenbericht rtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentlamille	Datum der Veröffentlichung
US	2004042991	A1	04-03-2004	JP	2004010615 A	15-01-2004
WO	03013447	Α	20-02-2003	KEII	NE	
US	5277899 .	A	11-01-1994	AU CA EP JP WO	2783892 A 2117264 A1 0663813 A1 7500334 T 9307848 A2	21-05-1993 29-04-1993 26-07-1995 12-01-1995 29-04-1993